19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60-55039

Mint Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985) 3月29日

5/00 C 08 L C 08 J 5/18 6958-4J 7446-4F

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

69発明の名称 水溶性多糖類フィルム

> ②特 頣 昭58-163282

❷出 願 昭58(1983)9月7日

四発 明 者 Ħ 望

直 規

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

⑫発 明 渚 伊 藤 元

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

⑫発 明 者 田 渕 卓

富山市海岸通3番地 三菱アセテート株式会社内

四発 明 老 野 良 쟃

大阪市北区中之島2丁目3番18号 三菱アセテート株式会

社内

包出 頣 人 三菱アセテート株式会

東京都中央区京橋2丁目3番19号

社

70代 理 人 弁理士 小林 正雄

発明の名称

水溶性多糖類フイルム

特許請求の範囲

カラギーナンとガラクトマンナンとを重量比 で99:1ないし20:80の割合で含有する ことを特徴とする水溶性多糖類フィルム。

発明の詳細な説明

本発明は水溶性多糖類、特にカラギーナンを 成分とするフィルムに関する。

従来、水溶性多糖類とりわけ可食性の水溶性 多糖類は、粉体もしくは粒体の形態で、あるい は水溶液として市場に提供されているが、近来 の食生活の多椒化に伴い、フィルム状に賦形さ れた可食水溶性多糖類への関心が深まつている。 可食水溶性多糖類としては例えびカラギーナン があげられる。カラギーナンはユーキューマ風、 コンドラス属の海藻より抽出されるものであつ

て、主として海藻の種類により、カッパカラギ ーナン、イオタカラギーナン及びラムダカラギ ーナンに分類することができる。

一般に可食水溶性多糖類をフィルム状に賦形 するためには、物性面の創約から溶触延伸法を 採用することができず、いわゆるキャステイン ク法を採用することが普通であり、例えばプル ラン、アルギン酸塩等のフィルム化はキャステ インク法によつて行われている。しかしながら 水を溶剤として用い、乾燥したのち賦形するキ ヤステイング法は、可食水溶性多糖類の賦形に 用いられているが、まだカラギーナンに対して は用いられていない。すなわち、カラギーナン を水に密解し、平滑而上に流延して乾燥すると、 カラギーナンは乾燥途中より「削れ」を起こし、 良好なフィルムとして取出すことが不可能とな る。また乾燥途中にカラギーナンフィルムを取 出すことも可能であるが、この場合にはまだカ ラギーナン中の水分率が高く、取出し時の局部 的な応力によつて局部的な変形を起こし、平面

性の良好なフィルムを得ることができない。更にはフィルムが相互に接着し易いという性質から取扱いが極めて困難で、巻廻したフィルム状物として得ることは不可能である。

1.1

本発明者らは、カラギーナンを主成分とするフイルムを得るために検討を行つた結果、驚くべきことにカラギーナンにガラクトマンナンを添加することによつて、フイルムへの賦形性が飛躍的に増大することを見出した。

本発明は、カラギーナンとガラクトマンナンとを重量比で99:1 ないし 2 0 : 8 0 の割合で含有することを特徴とする水溶性多糖類フィルムである。

ガラクトマンナン溶液を平滑面上に流延したのち乾燥し、水分を除去することによつて良好なフィルム状物を得ることは、カラギーナンと同様に割れ現象を頻発するために困難である。また水分率の多い状態で取出すことも、相互接着性及びフィルムとしての靱性が欠如しているため困難である。このようにガラクトマンナン

-3-

好なフイルムを作成しようとする場合には、粗 製カラギーナンより精製カラギーナンを用いる 方が好ましい。

一方、ガラクトマンナンとしては例えばグアーガム、ローカストピーンガムなどが用いられる。透明度の高いフイルムを製造する場合には、ガラクトマンナンとして精製度の高いものを用いることが好ましい。そのほかフイルム形成性を妨げない程度にカラギーナン及びガラクトマンナン以外の成分例えば甘味料、色素等を添加してもよい。

本発明のフィルムを製造するに際しては、まずカラギーナン及びガラクトマンナンを溶剤に 溶解する。溶剤としては通常は水が用いられる。 水溶性多糖類を溶解する際に、いわゆる「まま こ」の発生を防止し、分散性を向上させるため、 水に無機塩類、親水性有機溶剤等を添加しても よい。無機塩類としては例えば塩化ナトリウム、 塩化カリウム、硫酸ナトリウム、硫酸カリウム 等が用いられる。無機塩類の添加量は水に対し て10%以下が好ましい。親水性有機溶剤とし 及びカラギーナンのいずれもが単独ではキャステイング法によつて良好なフィルム状物を得る ことは困難であつた。

これに対し本発明のフイルムは、著しくフイルム成形性が向上し、例れ現象がほとんどなく、しかも容易に製造することができる。また本発明のフイルムは透明度が高いという特色を有する。例えばカラギーナンと代表的なガラクトマンサムを混合し、水に溶解したのち乾燥することにより得られるフイルムはカラギーナン及びローカストピーンガムそれぞれから製造したフィルムの透明度よりも更に高度な透明性を有する。

本発明に用いられるカラギーナンはカッパ、イオタ、ラムダのいずれの種類でもよく、またこれらの混合物でもよい。またカラギーナンとしてはカラギーナン原際を抽出、評過、精製したのち粉末化した精製品が好ましいが、単に原薬を水洗、乾燥、粉砕することによつて得られるいわゆる粗製品でもよい。ただし透明性の良

- 4 -

ては例えばメタノール、エタノール、プロパノ ール、アセトン等が用いられる。有機溶剤の添 加量は水に対して25%以下が好ましい。

カラギーナン及びガラクトマンナンの溶液を調製するに際しては、両者を別個に溶剤に溶解したのち、これらの溶液を混合してもよく、また両方の粉末を一緒に溶剤に溶解してもよい。溶剤を加温して水溶性多側類を加えると、攪拌により容易に溶解することができる。

容液中の水溶性多糖類の比率は、カラギーナン 9 9~2 0 重量部に対し、ガラクトマンナン 1~8 0 重量部である。カラギーナンの比率がこれより高いと、キャスティング時に割れを生じ、フィルムを製造することができない。またガラクトマンナンの比率がこれより高いと、フィルム製造時に割れが頻発し、フィルム製造が著しく困難となる。

次いでキャステイング法により、水溶性多糖 類溶液を平滑面を有する容器に流延し、乾燥し てフイルムを製造する。キャステイング法によ るフイルムの製造は、パッチ式又は連続式のど ちらでもよい。

平滑面を有する容器の材質としては、例えば ガラス、ステンレススチール、テフロン、石な どがあげられる。ガラス及びステンレススチー ルは均一な厚みのフィルムを得るのに好適であ り、一方テフロン及び石はフィルムの剝離性が 良好である点で優れている。

この容器を静置し、自然乾燥、真空乾燥等に より水分を除去すると本発明のフイルムが得ら れる。

水溶性多糖類フィルムでのフィルム相互の接着や割れ現象は、一般的にはフィルムに含有される水分が重要な因子であるといわれているが、水分率よりもカラギーナンとガラクトマンナンの比率が大きく影響する。ガラス平滑板を用いてフィルムを製造する場合を例にとると、カラギーナン溶液を平滑面上に流延し、 乾燥を行う場合、カラギーナンの水分率が 2 0 % 未満であれば乾燥時に 下割れ 小現象が 甚しく、良好なフ

-7-

これに対し本発明になるカラギーナンとガラクトマンナンの混合系においては乾燥直後すなわち平滑板から剝離する時の水分率が5~100%の広い範囲において割れ現象を生ずることなく、かつ良好にフィルムを平滑板より剝離することができる。

本発明の水溶性多糖類フイルムは、可食フイルム用途例えばオプラート、インスタント食品、

イルムを形成することができない。

一方水分率が20×以上であればカラギーナン皮膜に若干の制性が減与されるため、側部に際して印加する応力に対してのもろさは依然として吸つているため、良好なフィルムを容易に得ることは困難である。更に水分率が多くなると、皮膜は相互に接着性を有するようになり、巻廻したフィルムの動性を変したが困難となる。また平滑面が平面が変を時に加えられるにからために厚み及び平面性が不均一になるという欠点を生ずる。すなわりカラギーナン単独では手調れる水分率の領域は実質上ないのである。

またカラギーナンを含まないガラクトマンナンの場合には、ガラクトマンナンの水分率が15%未満である場合には乾燥時に割れを生じ、良好なフィルムが得られない。しかし水分率が15%以上である場合でもガラクトマンナン皮膜に若干の靱性が減与されるため、割れ現象は

-8 -

可食印刷フイルム、医薬品用パインダー、錠剤 成型用フイルム、培地等に使用することができ る。

下配实施例及び比較例中の水分率はフイルムを105℃、4時間乾燥したときの乾燥減量より求めた。透明度は可視分光光度計を用い被長620nmで測定し、フイルムの厚みはダイヤルゲージ厚み測定機で測定した。また破断強度は、縦70mm、横10mmの短冊型の試験片を20℃、60%RHの条件下に一昼夜放置後、チャック間隔50mmとして試験機にセットし、20℃、60%RHの条件下で60mm/分の引張速度で引張試験を行つて測定した。

寒旅例 1

フィリピン産ユーキューマコトニより抽出、 严過及び乾燥を行って得られたカッパカラギー ナン5g(水分率9%)をイオン交換水250 ml中に分散し、80℃で3時間攪拌して溶解し

一方、ポルトガル産カログ樹より得られた粗

製ローカストビーンガム粉末を温水に溶解し、 ア過、乾燥を行うことによつて得られた精製ロ ーカストピーンガム粉末5g(水分率12%) をイオン交換水250 配中に分散し、80℃で 3 時間攪拌して溶解した。以上の操作によつて 得られた水溶液2種類を更に混合し、80℃で 1時間攪拌した。この溶液300mを熱時に縦 30㎝、横40㎝の底面が充分に平滑な長方形 のステンレススチール製パットに均一に流延し たのち、70℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。 乾燥後、パットを取出したところ、割れ現象は 全くみられず、フィルムを注意探く剝離したと ころ全面良好にステンレス平板より剝離するこ とができた。このフィルムの乾燥機取出し直後 の水分率は8%であり、また剝離後1時間室内 に放置したのちが分率は18%であつた。

また上記の混合した水溶液をイオン交換水で 10倍に希釈した水溶液を用いて厚み 5 μのフ 面 イルムを得た。この赤外スペクトルを第→ 図_Λに 示す。

- 11 -

攪拌して密解した。この溶液 3 0 0 mlを熱時に 縦 3 0 cm、横 4 0 cmの底面が充分に平滑な長方 形のステンレスパットに均一に流延したのち、 7 0 ℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥後、 パットを取出したところ割れ現象は全くみられず、良好にフィルムが形成されていた。このフィルムの水分率は乾燥機取出し直後で 1 0 %であつた。

比較例 2

実施例1で用いたものと同じ精製ローカストビーンガム粉末10g(水分率12%)をイオン交換水500mlに分散し、80℃で3時間攪拌して溶解した。この溶液300mlを熱時に凝30cm、機40cmの長方形の底面が充分平滑なステンレス製パットに均一に流延したのち、70℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥後、パットを取出してみたところ、ローカストビーンガムには不定形の「割れ」が無数に生じており、5cm²以上の面積を有するフィルムとして取出すことは不可能であつた。得られた割れ片の水分

比較例1

実施例1で用いたと同じカッパカラギーナン10g(水分率9%)をイオン交換水 500 ml 中に分散し、80℃で3時間攪拌して溶解した。この溶液300mlを熱時に縦30cm、機40cmの長方形の底面が充分に平荷なステンレス製パットに均一に流延したのち、70℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥後、パットを取出してみたところカラギーナンには不定形の「割れ」が無数に生じており、5cm²以上の面積をもつフィルムを取出すことは不可能であつた。このカラギーナン片の取出し直後の水分率は12%であつた。

また割れ片の透明度は89%、厚みは51 µ であつた。

実施例 2

実施例1で用いたと同じカッパカラギーナン及び精製ローカストビーンガム各5gを粉体状態で混合したのち、メタノール50㎡含浸し、500㎡の水で更に分散させ、80℃で3時間

- 12 -

率は取出し直後は10%であつた。

また割れ片の透明度は 8 5 %、 厚みは 5 3 μ であつた。

奥施例 3

フィリピン庭ューキューマスピノサムより抽出、デ過及び乾燥を行つて得られたイオタカラギーナン3g(水分率7%)をイオン交換水250㎡に分散し、80℃で3時間提押して溶解した。一方、実施例1で用いたと同じ精製ローカストピーンガム粉末5gをイオン交換水250㎡に分散し、80℃で3時間提押して溶解した。

以上の操作によつて得られた2種類の水溶液を混合し、80℃で1時間攪拌した。この溶液150配を熱時に凝20㎝、横30㎝で底面が充分平滑な長方形のガラス皿に均一に流延したのち、75℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。、乾燥後、ガラス皿を取出したところ割れ現象は全くみられず、良好なフィルムを得ることができた。このフィルムの真空乾燥機より取出し直

後の水分率は8%であつた。

奥施例 4

実施例5

カラギーナンとして市販カラギーナン(コペンハーゲンペクチン社製ゲニュゲル LC-4) 3 8 及びガラクトマンナンとして市販グアーガム (メイホール社製エムコガム CSAA)を一旦溶 解し、戸過したのち再沈殿して得られた精製グ

- 15 -

一に流延したのち60℃の真空乾燥機で一昼夜乾燥した。乾燥後、パットを取出したところ割れ現象は全く見られず、ステンレス板よりフィルムを剝離させることができた。このフィルムの真空乾燥機より取出し直後の水分率は18%であつた。

実施例 1 ~ 6 で得られたフイルムの厚み、透明度及び破断強度は下記表のとおりである。

実施例番号	1	2	3	4	5	6
フイルム厚み(μ)	47	51	39	47	43	53
透明度(%)	98	98	96	98	98 -	76
破断強度(kg/cm²)	600	700	620	1100	650	570

図面の簡単な説明

アガム(水分率15%)5gを粉体状態で混合し、500mlのイオン交換水中に分散し、80℃で3時間攪拌して溶解した。この溶液300mlを熱時に凝る0cm、横40cmの底面が充分平滑なテフロン製バットに流延したのち、70℃の真空乾燥器で一昼夜乾燥した。乾燥後、パットを取出してみたところ割れ現象は全くみられず容易に剝離し、良好なフイルムが得られた。このフイルムの乾燥機より取出し直後の水分率は15%であつた。

奥施例 6

カラギーナンとして市販カラギーナン(中央 化成社製ニューゲリン LB-4) 3 g 及びローカストピーンガムとして精製操作を行つていない 市版ローカストピーンガム(メイホール社製エムコガムフレール M-200) 7 g を粉体状態で 混合したのち 5 0 0 ml のイオン交換水中に分散 し、80℃で3時間攪拌して溶解した。この溶 液300 ml を熱時に縦30 cm、横40 cmの底面 が充分平滑な長方形のステンレス製パットに均

- 16 -

